## PATENT COOPERATION . REATY

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE
Date of mailing (day/month/year)	in its capacity as elected Office
11 February 2000 (11.02.00)	
International application No. PCT/EP99/03777	Applicant's or agent's file reference 6713Wika9843
International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
01 June 1999 (01.06.99)	03 June 1998 (03.06.98)
Applicant	
SCHREINER, Volker et al	\
in a notice effecting later election filed with the Interes	1999 (21.12.99) national Bureau on:
	: · ·
2. The election X was	
was not	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
made before the expiration of 19 months from the priority Rule 32.2(b).	date or, where Rule 32 applies, within the time limit under
The later of coal Durana of MIDO	Authorized officer
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	F. Baechler

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/331 (July 1992)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

3104066

BDF

22 Okt. 1999

EINGANG Kst. 5713

Absender: INTERNATIONALE RECHERCHENBEHÖRDE

MITTEILUNG ÜBER DIE ÜBERMITTLUNG DES

Unnastrasse 48 D-20245 Hamburg	INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHTS ODER DER ERKLÄRUNG
GERMANY	(Regel 44.1 PCT)
	Absendedatum (Tag/Monat/Jahr) 18/10/1999
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	
6713Wika9843	WEITERES VORGEHEN siehe Punkte 1 und 4 unten
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum
PCT/EP 99/03777	(Tag/Monat/Jahr) 01/06/1999
Anmelder	
BEIERSDORF AG	
1 V Dom Anmelder wird mitneteilt daß der internationale Bech	erchenbericht erstellt wurde und ihm hiermit übermittelt wird.
Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß der internationale Reche Einreichung von Änderungen und einer Erklärung naci Der Anmelder kann auf eigenen Wunsch die Ansprüche de	h Artikel 19:
Bis wann sind Änderungen einzureichen?	
Dio Erist zur Einreichung solcher Änderungen beträgt	üblicherweise zwei Monate ab der Übermittlung des iten sind den Anmerkungen auf dem Beiblatt zu entnehmen.
Wo sind Änderungen einzureichen?	
Unmittelbar beim Internationalen Büro der WIPO, 34. Telefaxnr.: (41–22) 740.14.35	CHEMIN des Colombettes, CH-1211 Genf 20,
Nähere Hinweise sind den Anmerkungen auf dem Beiblatt	zu entnehmen.
2. Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß kein internationaler Red Artikel 17(2)a) übermittelt wird.	herchenbericht erstellt wird und daß ihm hiermit die Erklärung nach
dem Anmelder mitgeteilt, daß	ner zusätzlichen Gebühr (zusätzlicher Gebühren) nach Regel 40.2 wird
der Widerspruch und die Entscheidung hierüber zusä	mmen mit seinem Antrag auf Übermittlung des Wortlauts sowohl des die Bestimmungsämter dem Internationalen Büro übermittelt worden
getroffen wurde.	egt; der Anmelder wird benachrichtigt, sobald eine Entscheidung
4. Weiteres Vorgehen: Der Anmelder wird auf folgendes auf	merksam gemacht:
bzw. 90 <sup>53</sup> 3 vor Abschluß der technischen Vorbereitungen für die me der internationalen Anmeldung oder des Prioritätsanspruchs	
verschieben möchte.	seit dem Prioritätsdatum (in manchen Amtern sogar noch länger)
Innerhalb von <b>20 Monaten</b> seit dem Prioritätsdatum muß der An Handlungen vor allen Bestimmungsämtern vornehmen, die nich Anmeldung oder einer nachträglichen Auswahlerklärung ausgev Kapitel II des Vertrages nicht verbindlich ist.	imelder die für den Eintritt in die nationale Phase vorgeschriebenen t innerhalb von 19 Monaten seit dem Prioritätsdatum in der vählt wurden oder nicht ausgewählt werden konnten, da für sie
·	

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL-2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Doreen Golze

Diese Anmerkungen sollen grundlegende Hinweise zur Einreichung von Änderungen gemäß Artikel 19 geben. Diesen Anmerkungen liegen die Erlordernisse des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens (PCT), der Ausführungsordnung und der Verwaltungsrichtlinien zu diesem Vertrag zugrunde. Bei Abweichungen zwischen diesen Anmerkungen und obengenannten Texten sind letztere maßgebend. Nähere Einzelheiten sind dem PCT-Leitfaden für Anmelder, einer Veröffentlichung der WIPO, zu entnehmen.

Die in diesen Anmerkungen verwendeten Begriffe "Artikel", "Regel" und "Abschnitt" beziehen sich jeweils auf die Bestimmungen des PCT-Vertrags, der PCT-Ausführungsordnung bzw. der PCT-Verwaltungsrichtlinien.

## HINWEISE ZU ÄNDERUNGEN GEMÄSS ARTIKEL 19

Nach Erhalt des internationalen Recherchenberichts hat der Anmelder die Möglichkeit, einmal die Ansprüche der internationalen Anmeldung zu ändern. Es ist jedoch zu betonen, daß, da alle Teile der internationalen Anmeldung (Ansprüche, Beschreibung und Zeichnungen) während des internationalen vorläufigen Prüfungsverfahrens geändert werden können, normalerweise keine Notwendigkeit besteht, Änderungen der Ansprüche nach Artikel 19 einzureichen, außer wenn der Anmelder z.B. zum Zwecke eines vorläufigen Schutzes die Veröffentlichung dieser Ansprüche wünscht oder ein anderer Grund für eine Änderung der Ansprüche vor ihrer internationalen Veröffentlichung vorliegt. Weiterhin ist zu beachten, daß ein vorläufiger Schutz nur in einigen Staaten erhältlich ist.

### Welche Teile der internationalen Anmeldung können geändert werden?

Im Rahmen von Artikel 19 können nur die Ansprüche geändert werden.

In der internationalen Phase können die Ansprüche auch nach Artikel 34 vor der mit der internationalen vorfäufigen Prüfung beauftragten Behörde geändert (oder nochmals geändert) werden. Die Beschreibung und die Zeichnungen können nur nach Artikel 34 vor der mit der internationalen vorfäufigen Prüfung beauftragten Behörde geändert werden.

Beim Eintritt in die nationale Phase können alle Teile der internationalen Anmeldung nach Artikel 28 oder gegebenenfalls Artikel 41 geändert werden.

#### Bis wann sind Änderungen einzureichen?

51

Innerhalb von zwei Monaten ab der Übermittlung des internationalen Recherchenberichts oder innerhalb von sechzehn Monaten ab dem Prioritätsdatum, je nachdem, welche Frist später abläuft. Die Änderungen gelten jedoch als rechtzeitig eingereicht, wenn sie dem Internationalen Büro nach Ablauf der maßgebenden Frist, aber noch vor Abschluß der technischen Vorbereitungen für die internationale Veröffentlichung (Regel 46.1) zugehen.

#### Wo sind die Anderungen nicht einzureichen?

Die Änderungen können nur beim Internationalen Büro, nicht aber beim Anmeldeamt oder der Internationalen Recherchenbehörde eingereicht werden (Regel 46.2).

Falls ein Antrag auf internationale vorläufige Prüfung eingereicht wurde/wird, siehe unten.

#### In welcher Form können Änderungen erfolgen?

Eine Änderung kann erfolgen durch Streichung eines oder mehrerer ganzer Ansprüche, durch Hinzufügung eines oder mehrerer neuer Ansprüche oder durch Änderung des Wortlauts eines oder mehrerer Ansprüche in der eingereichten Fassung.

Für jedes Anspruchsblatt, das sich aufgrund einer oder mehrerer Änderungen von dem ursprünglich eingereichten Blatt unterscheidet, ist ein Ersatzblatt einzureichen.

Alle Ansprüche, die auf einem Ersatzblatt erscheinen, sind mit arabischen Ziffern zu numerieren. Wird ein Ansprüch gestrichen, so brauchen, die anderen Ansprüche nicht neu numeriert zu werden. Im Fall einer Neunumerierung sind die Ansprüche fortlaufend zu numerieren (Verwaltungsrichtlinien, Abschnitt 205 b)).

Die Änderungen sind in der Sprache abzufassen, in der dieinternationale Anmeidung veröffentlicht wird.

### Welche Unterlagen sind den Änderungen beizufügen?

#### Begleitschreiben (Abschnitt 205 b)):

Die Änderungen sind mit einem Begleitschreiben einzureichen.

Das Begleitschreiben wird nicht zusammen mit der internationalen Anmeldung und den geänderten Ansprüchen veröffentlicht. Es ist nicht zu verwechseln mit der "Erdärung nach Artikel 19(1)" (siehe unten, "Erdärung nach Artikel 19 (1)").

Das Begleitschreiben ist nach Wahl des Anmelders in englischer oder französischer Sprache abzufassen. Bei englischsprachigen internationalen Anmeldungen ist das Begleitschreiben aber ebenfalls in englischer, bei französischsprachigen internationalen Anmeldungen in französischer Sprache abzufassen.

Im Begleitschreiben sind die Unterschiede zwischen den Ansprüchen in der eingereichten Fassung und den geänderten Ansprüchen anzugeben. So ist insbesondere zu jedem Ansprüch in der internationalen Anmeldung anzugeben (gleichlautende Angaben zu verschiedenen Ansprüchen können zusammengefaßt werden), ob

- i) der Anspruch unverändert ist;
- ii) der Anspruch gestrichen worden ist;
- iii) der Anspruch neu ist;
- iv) der Anspruch einen oder mehrere Ansprüche in der eingereichten Fassung ersetzt;
- v) der Anspruch auf die Teilung eines Anspruchs in der eingereichten Fassung zurückzuführen ist.

## Im folgenden sind Beispiele angegeben, wie Änderungen im Begleitschreiben zu erläutern sind:

- [Wenn anstelle von ursprünglich 48 Ansprüchen nach der Änderung einiger Ansprüche 51 Ansprüche existieren]:
   "Die Ansprüche 1 bis 29, 31, 32, 34, 35, 37 bis 48 werden durch geänderte Ansprüche gleicher Numerierung ersetzt; Ansprüche 30, 33 und 36 unverändert; neue Ansprüche 49 bis 51 hinzugefügt."
- [Wenn anstelle von ursprünglich 15 Ansprüchen nach der Änderung aller Ansprüche 11 Ansprüche existieren]: "Geänderte Ansprüche 1 bis 11 treten an die Stelle der Ansprüche 1 bis 15."
- 3. [Wenn ursprünglich 14 Ansprüche existierten und die Änderungen darin bestehen, daß einige Ansprüche gestrichen werden und neue Ansprüche hinzugefügt werden]: Ansprüche 1 bis 6 und 14 unverändert; Ansprüche 7 bis 13 gestrichen; neue Ansprüche 15, 16 und 17 hinzugefügt. "Oder" Ansprüche 7 bis 13 gestrichen; neue Ansprüche 15, 16 und 17 hinzugefügt; alle übrigen Ansprüche unverändert."
- 4. [Wenn verschiedene Arten von Änderungen durchgeführt werden]: "Ansprüche 1-10 unverändert; Ansprüche 11 bis 13, 18 und 19 gestrichen; Ansprüche 14, 15 und 16 durch geänderten Ansprüche 14 ersetzt; Ansprüch 17 in geänderte Ansprüche 15, 16 und 17 unterteilt; neue Ansprüche 20 und 21 hinzugefügt."

### "Erklärung nach Artikel 19(1)" (Regel 46.4)

Den Änderungen kann eine Erklärung beigefügt werden, mit der die Änderungen erläutert und ihre Auswirkungen auf die Beschreibung und die Zeichnungen dargelegt werden (die nicht nach Artikel 19 (1) geändert werden können).

Die Erklärung wird zusammen mit der internationalen Anmeldung und den geänderten Ansprüchen veröffentlicht.

Sie ist in der Sprache abzufassen, in der die internationalen Anmeldung veröffentlicht wird.

Sie muß kurz gehalten sein und darf, wenn in englischer Sprache abgefaßt oder ins Englische übersetzt, nicht mehr als 500 Wörter umfassen

Die Erklärung ist nicht zu verwechseln mit dem Begleitschreiben, das auf die Unterschiede zwischen den Ansprüchen in der eingereichten Fassung und den geänderten Ansprüchen hinweist, und ersetzt letzteres nicht. Sie ist auf einem gesonderten Blatt einzureichen und in der Überschrift als solche zu kennzeichnen, vorzugsweise mit den Worten "Erklärung nach Artikel 19 (1)".

Die Erklärung darf keine herabsetzenden Äußerungen über den inter nationalen Recherchenbericht oder die Bedeutung von in dem Bericht angeführten Veröffentlichungen enthalten. Sie darf auf im internationalen Recherchenbericht angeführte Veröffentlichungen, die sich auf einen bestimmten Anspruch beziehen, nur im Zusammenhang mit einer Änderung dieses Anspruchs Bezug nehmen.

### Auswirkungen eines bereits gestellten Antrags auf Internationalevorläufige Prüfung

lat zum Zeitpunkt der Einreichung von Änderungen nach Artikel 19 bereits ein Antrag auf internationale vorläufige Prüfung gestellt worden, so sollte der Anmelder in seinem Interesse gleichzeitig mit der Einreichung der Änderungen beim Internation alen Büro auch eine Kopie der Änderungen bei der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragen Behörde einreichen (siehe Regel 62.2 a), erster Satz).

Auswirkungen von Änderungen hinsichtlich der Übersetzung derinternationalen Anmeldung beim Eintritt in die nationale Phase

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß bei Eintritt in die nationale Phase möglicherweise anstatt oder zusätzlich zu der Übersetzung der Ansprüche in der eingereichten Fassung eine Übersetzung der nach Artikel 19 geänderten Ansprüche an die bestimmten/ausgewählten Ämter zu übermitteln ist.

Nähere Einzelheiten über die Erfordemisse jedes bestimmten/ausgewählten Amts sind Band II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.

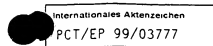
## **PCT**

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES	siehe Mitteilung über die Ubermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit		
6713Wika9843	VORGEHEN	zutreffend, nachstehender Punkt 5		
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmelo (Tag/Monat/Jahr)	dedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)	
PCT/EP 99/03777	01/06/1	999	03/06/1998	
Anmelder	1			
BEIERSDORF AG				
Dieser internationale Recherchenbericht wurd	de von der Internationale	n Recherchenbehörde e	rstellt und wird dem Anmelder gemäß	
Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	ternationalen Büro überr	nittelt.		
	-01:	Blätter.		
Dieser internationale Recherchenbericht umfa  X Darüber hinaus liegt ihm jev	weils eine Kopie der in d		Unterlagen zum Stand der Technik bei.	
,	'			
Grundlage des Berichts				
A: Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing	rnationale Recherche au gereicht wurde, sofern ui	uf der Grundlage der inte nter diesem Punkt nichts	rnationalen Anmeldung in der Sprache anderes angegeben ist.	
			ngereichten Übersetzung der internationalen	
Anmeldung (Regel 23.1 b))	durchgeführt worden.	:		
b. Hinsichtlich der in der internationale Recherche auf der Grundlage des S	en Anmeldung offenbarte	en Nucleotid- und/oder	Aminosäuresequenz ist die internationale	
in der internationalen Anme				
zusammen mit der internati	onalen Anmeldung in co	mputerlesbarer Form ein	ngereicht worden ist.	
bei der Behörde nachträglic				
bei der Behörde nachträglic				
Die Erklärung, daß das nac internationalen Anmeldung	hträglich eingereichte so im Anmeldezeitpunkt hir	chriftliche Sequenzprotok nausgeht, wurde vorgele	oll nicht über den Offenbarungsgehalt der gt.	
			m schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,	
2. Bestimmte Ansprüche ha	han eich ale nicht rach	orchierhar enviesen (s	iehe Feld I).	
2. Bestimmte Ansprüche ha  3. Mangelnde Einheitlichkei				
J. Mangemee Zimermen	• <b></b> •	,		
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfir	ndung			
X wird der vom Anmelder eine	gereichte Wortlaut gene	hmigt.		
wurde der Wortlaut von der	r Behörde wie folgt festg	esetzt:		
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung				
wird der vom Anmelder ein	gereichte Wortlaut gene	hmigt.	ng von der Rehärde festgesetzt. Der	
wurde der Wortlaut nach H	le innerhalb eines Mona	ts nach dem Datum der A	ng von der Behörde festgesetzt. Der Absendung dieses internationalen	
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen	ist mit der Zusammenfa	ssung zu veröffentlichen		
wie vom Anmelder vorgeso			keine der Abb.	
weil der Anmelder selbst k				
weil diese Abbildung die Ei	rfindung besser kennzei	chnet.		
1				

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K7/48						
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK							
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE	_					
	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	e)					
IPK 6	A61K						
Recherchier	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sov	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen				
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	iuchbegriffe)				
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.				
А	DE 196 27 344 A (VITASYN GMBH ENT & VERTRIEB PHARMAZEUTISCHER PRODU 8. Januar 1998 (1998-01-08) das ganze Dokument	WICKLUNG KTE)					
A WO 98 10739 A (E-L MANAGEMENT CO ET AL.) 19. März 1998 (1998-03-19 Seite 4, Zeile 8 - Zeile 31 							
		Y Siehe Anhang Patentfamilie					
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siene Annang Pateritiannile					
Besonder "A" Veröffe aber i "E" älteres Anme "L" Veröffe schei andei soll o ausgg "O" Veröff eine i "P" Veröff dem i	n internationalen Anmeldedatum t worden ist und mit der ir zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung veit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und en anheliegend ist						
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenderichts				
1	ll. Oktober 1999	18/10/1999					
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	Bevollmächtigter Bediensteter  Alvarez Alvarez,	С				
	Fax: (+31-70) 340-3016	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,					

## INTERNATIONAL FRECHERCHENBERICHT

Angapen zu Veröffenty

die zur seiben Patentfamilie gehören



Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
DE 19627344 A	08-01-1998	DE 29623606 U	10-06-1999	
WO 9810739 A	19-03-1998	US 5855897 A AU 4481897 A	05-01-1999 02-04-1998	

S



## **PCT**

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

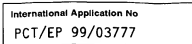
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit					
6713Wika9843	VORGEHEN zutreffend, nachstehe					
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)				
PCT/EP 99/03777	(Tag/Monat/Jahr) 01/06/1999	03/06/1998				
Anmelder						
BEIERSDORF AG						
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	le von der Internationalen Recherchenbehörde e ernationalen Büro übermittelt.	erstellt und wird dem Anmelder gemäß				
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	ußt insgesamt 2 Blätter.					
	veils eine Kopie der in diesem Bericht genannter	n Unterlagen zum Stand der Technik bei.				
Grundlage des Berichts		senstionalan Anmaldung in dar Caracha				
a. Hinsichtlich der <b>Sprache</b> ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing	rnationale Recherche auf der Grundlage der inte ereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts	anderes angegeben ist.				
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	e ist auf der Grundlage einer bei der Behörde ei durchgeführt worden.	ngereichten Übersetzung der internationalen .				
b. Hinsichtlich der in der internationale	n Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/ode	Aminosäuresequenz ist die internationale				
·	equenzprotokolls durchgeführt worden, das ldung in Schriflicher Form enthalten ist.					
	onalen Anmeldung in computerlesbarer Form ei	ngereicht worden ist.				
bei der Behörde nachträglic	bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.					
bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.						
Die Erklärung, daß die in co wurde vorgelegt.	mputerlesbarer Form erfaßten Informationen de	m schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,				
2. Bestimmte Ansprüche hal	ben sich als nicht recherchierbar erwiesen (s	iehe Feld I).				
· <u></u>	der Erfindung (siehe Feld II).	·				
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin	dung					
<u> </u>	gereichte Wortlaut genehmigt.	•				
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festgesetzt:	· ·				
Hinsichtlich der <b>Zusammenfassung</b>						
1 1 1 1	gereichte Wortlaut genehmigt.					
wurde der Wortlaut nach Re	egel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassu e innerhalb eines Monats nach dem Datum der <i>i</i> tellungnahme vorlegen.	ing von der Behörde festgesetzt. Der Absendung dieses internationalen				
6. Folgende Abbildung der <b>Zeichnungen</b>	ist mit der Zusammenfassung zu veröffentlichen	: Abb. Nr				
wie vom Anmelder vorgescl	nlagen	keine der Abb.				
weil der Anmelder selbst ke	ine Abbildung vorgeschlagen hat.					
weil diese Abbildung die Er	findung besser kennzeichnet.					

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



a. klassi IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K7/48						
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK					
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE						
Recherchies IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61K	de )					
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete fallen					
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)					
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.					
Α	A DE 196 27 344 A (VITASYN GMBH ENTWICKLUNG & VERTRIEB PHARMAZEUTISCHER PRODUKTE) 8. Januar 1998 (1998-01-08) das ganze Dokument						
А	WO 98 10739 A (E-L MANAGEMENT CO ET AL.) 19. März 1998 (1998-03-19 Seite 4, Zeile 8 - Zeile 31 						
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie					
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen</li> <li>"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</li> <li>"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Effindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</li> <li>"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann incht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist</li> <li>"A" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamille ist</li> </ul>							
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts					
1	1. Oktober 1999	18/10/1999					
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter					
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Alvarez Alvarez, C						

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT



Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE 19627344 A	08-01-1998	DE 29623606 U	10-06-1999
WO 9810739 A	19-03-1998	US 5855897 A AU 4481897 A	05-01-1999 02-04-1998

T

## VERTRAG OBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

## **PCT**

REC'D 01 SEP 2000

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

			(/ titilitor de dirid		
Aktenzeiche 6713Wika		Anmelders oder Anwalts  3	WEITERES VORGE	siehe Mittei HEN vorläufigen	lung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internationa	les Ak	tenzeichen	Internationales Anmelded	latum( <i>Tag/Monat/Jahr</i> )	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP99/03777 01/06/1999 03/06/1998					
Internationa A61K7/48		entklassification (IPK) oder i	l nationale Klassifikation und	IPK	
Anmelder					
BEIERSE	ORF	: AG et al			
			fungsbericht wurde von elder gemäß Artikel 36 i		onale vorläufigen Prüfung beauftragte
2. Diese	BEF	NCHT umfaßt insgesamt	t 6 Blätter einschließlich	dieses Deckblatts.	
uı	nd/od	er Zeichnungen, die geä	indert wurden und diese	m Bericht zugrunde	ätter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser tt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
Diese	Anla	gen umfassen insgesam	t Blätter.		
		-			
3. Diese	r Beri	cht enthält Angaben zu t	folgenden Punkten:		
1	$\boxtimes$	Grundlage des Berichts	5		
П					
III	$\boxtimes$	Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuhe	eit, erfinderische Täti	igkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV		Mangelnde Einheitlichk			
٧	×	Begründete Feststellun gewerbliche Anwendba	ig nach Artikel 35(2) hin: arkeit; Unterlagen und E	sichtlich der Neuheit rklärungen zur Stütz	, der erfinderische Tätigkeit und der ung dieser Feststellung
VI		Bestimmte angeführte			Ì
VII	$\boxtimes$	Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeld	ung	${\mathcal V}$
VIII		Bestimmte Bemerkung	en zur internationalen A	nmeldung	
L	<u> </u>				
Datum der	Einreid	chung des Antrags		Datum der Fertigstelli	ung dieses Berichts
21/12/19	99			29.08.2000	
		nschrift der mit der internatio gten Behörde:	onalen vorläufigen	Bevollmächtigter Bed	iensteter
<u></u>	Euro D-80	ppäisches Patentamt 0298 München		Hedegaard. A	Thateshall
<del></del>		+49 89 2399 - 0 Tx: 523656 +49 89 2399 - 4465	e epmu a	Tel. Nr. +49 89 2399	8644





# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03777

I. Grundlage des Berichts

1.	Artil	ieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage ( <i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach</i> rtikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm icht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.):					
	Bes	chreibung, Seiter	n:				
	1-20	)	ursprüngliche Fassung				
	Pate	entansprüche, Nr.					
	1-4		ursprüngliche Fassung				
2.	Auf	grund der Änderun	gen sind folgende Unterlagen fortgefallen:				
		Beschreibung,	Seiten:				
		Ansprüche,	Nr.:				
		Zeichnungen,	Blatt:				
3.		angegebenen Grü	ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den unden nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich sung hinausgehen (Regel 70.2(c)):				
4.	Etw	aige zusätzliche Bo	emerkungen:				
III.	. Kei	ne Erstellung eine	es Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit				
			ldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als itigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:				
		die gesamte inten	nationale Anmeldung.				
	×	Ansprüche Nr. 1-4	1.				
В	grür	ndung:					
	⊠		rnationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 1-4 beziehen sich auf den legenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht n):				
		si h B iblatt					





# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03777

Ø	Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen ( <i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i> ) oder die obengenannten Ansprüche Nr. 1-4 sind so unklar. daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte ( <i>genaue Angaben</i> ):
	siehe Beiblatt
	Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte.
	Für die obengenannten Ansprüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.

- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche

Siehe Punkt III

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche Nein: Ansprüche

Siehe Punkt III

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche Siehe Punkt III

2. Unterlagen und Erklärungen

siehe Beiblatt

### VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist:

siehe Beiblatt



# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03777

### Zu Punkt III

Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit

- 1. Die unabhängigen Ansprüche 1 und 2 sind im Sinne von Artikel 6 PCT nicht klar formuliert. Der Wortlaut wird durch die mehrfache Verwendung von "bzw.", "beispielsweise", "insbesondere", "wie z.B." und "und/oder" unklar, so daß möglicherweise unabhängig von den Catechinen beispielsweise auch Coffein, Vitamine, Zucker, Mineralien, Aminosäuren und Lipide jeweils allein zur genannten Behandlung mitumfaßt werden.
- 2. Die abhängigen Ansprüche 3 und 4 enthalten die obengenannten Unklarheiten.
- 3. Die Ansprüche 1 und 2 wurden zwar als getrennte, unabhängige Ansprüche abgefaßt, sie scheinen sich aber tatsächlich auf ein und denselben Gegenstand zu beziehen und unterscheiden sich voneinander offensichtlich nur durch voneinander abweichende Definitionen des Gegenstandes, für den Schutz begehrt wird. Somit sind die Ansprüche nicht knapp gefaßt. Aus diesem Grund erfüllen die Ansprüche 1 und 2 nicht die Erfordernisse des Artikels 6 PCT.

Um diesen Einwand ausräumen, scheint es zweckmäßig, einen geänderten Satz Ansprüche zu formulieren, in dem der Gegenstand mit einem einzigen, klaren unabhängigen Anspruch definiert wird, wobei noch abhängige Ansprüche hinzukommen können, die die fakultativen Merkmale abdecken (Regel 6.4 PCT).

4. Die Ansprüche 1-4 schließen in ihren gegenwärtigen Fassungen auch einen Gegenstand ein, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt (siehe z.B. Seite 1, Zeile 6 der Beschreibung und Anspruch 4 wo dermatologische Hautpflege erwähnt wird). Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieser Ansprüche kein Gutachten erstellt (Artikel 34(4) a) (i) PCT).

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03777

### Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Regel 66.2(a)(ii) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Es wird auf das folgende Dokument verwiesen:

D1: Database WPI, DW 199722, Derwent & CN 1098904 (1995-02-22)

2. Aufgrund der Beanstandungen unter Punkt III kann eine endgültige Prüfung nicht gemacht werden. Allerdings sei folgendes festgestellt:

Der Anspruch 1 ist sehr breit formuliert und umfaßt eine Vielzahl organischer Extrakte (alle die einen Gehalt an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen aufweisen), z.B. Extrakte von Tee.

D1 offenbart die Verwendung der Extrakte von Tee zum Feuchthalten der Gesichtshaut und somit implizit die Verwendung zur Behandlung trockener Haut. D1 ist daher neuheitschädlich (Art. 33(2) PCT) gegenüber dem Gegenstand des Anspruchs 1.

3. D1, das als nächstliegender Stand anzusehen ist, offenbart die Verwendung der Extrakte von Tee zum Feuchthalten der Gesichtshaut. Der Gegenstand des Anspruchs 2 unterscheidet sich davon nur durch das Merkmal "Stimulierung der Sphingolipidsynthese bzw. Stärkung der Lipidbarriere". Es besteht jedoch eine enge Verbindung zwischen trockener Haut und Veränderungen im Lipidmunster (siehe den letzten Absatz auf Seite 2 der Beschreibung). Für den Fachmann, der die Lehre von D1 kennt, scheint es daher auf der Hand zu liegen, die in D1 beschriebenen Extrakte von Tee, für die Stärkung der Lipidbarriere einzusetzen und damit zum Gegenstand des Anspruchs 2 zu gelangen. Daher beruht der Gegenstand des Anspruchs 2 nicht auf einer erfinderischen Tätigkeit (Art. 33(3) PCT).





# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/03777

- 4. Ein positives internationales vorläufiges Gutachten für den Gegenstand der abhängigen Ansprüche 3-4 kann nur bei Vorliegen unabhängiger Ansprüche erfolgen, die die Anforderungen der Artikel 33(2) und (3) PCT erfüllen.
- 5. Für die Beurteilung der Frage, ob die Gegenstände der vorliegenden Ansprüche 1-4 gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.

### Zu Punkt VII

Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

 Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT wird in der Beschreibung weder der in dem Dokument D1 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch dieses Dokument angegeben.



PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 7/48

WO 99/62478 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

9. Dezember 1999 (09.12.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/03777

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

1. Juni 1999 (01.06.99)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH. CY. DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

198 24 727.3

3. Juni 1998 (03.06.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BEIERS-DORF AG [DE/DE]; Unnastrasse 48, D-20245 Hamburg

(DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHREINER, Volker [DE/DE]; Eimsbütteler Chaussee 67, D-20259 Hamburg (DE). SCHÖNROCK, Uwe [DE/DE]; Lerchenweg 33, D-23866 Nahe (DE). STÄB, Franz [DE/DE]; Bäckerstrasse 3, D-21379 Echem (DE). MAX, Heiner [DE/DE]; Krochmannstrasse 82 b, D-22297 Hamburg (DE). SAND-HOFF, Konrad [DE/DE]; Auf dem Platt 12, D-53347 Alfter (DE). DÖRING, Thomas [DE/DE]; Kreuzfeldstrasse 12, D-53773 Hennef (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BEIERSDORF AG; Unnastrasse 48, D-20245 Hamburg (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

eintreffen.

(54) Title: COSMETIC OR DERMATOLOGIC PREPARATIONS CONTAINING CATECHINS OR GREEN TEA EXTRACT

(54) Bezeichnung: KOSMETISCHE ODER DERMATOLOGISCHE ZUBEREITUNGEN MIT EINEM GEHALT AN CATECHINEN ODER EINEM GEHALT AN EXTRAKT VON GRÜNEM TEE

(57) Abstract

The invention relates to the use of catechins or bile acid esters of catechin or aqueous or organic extracts from plants or plant parts which contain catechins or bile acid esters of catechins, for example, of the leaves of the plant family Theaceae, especially of the species Camellia sinensis (green tea) or typical constituents thereof (such as, e.g. polyphenols or catechins, caffeine, vitamins, sugar, minerals, amino acids, lipids) for the prophylaxis, treatment and/or care of dry skin conditions.

(57) Zusammenfassung

Verwendung von Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen oder wäßriger bzw. organischer Extrakte aus Pflanzen oder Pflanzenteilen, die einen Gehalt an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen aufweisen, beispielsweise den Blättern der Pflanzenfamille Theaceae, insbesondere der Spezies Camellia sinensis (grüner Tee) bzw. deren typische Inhaltsstoffe (wie z.B. Polyphenole bzw. Catechine, Coffein, Vitamine, Zucker, Mineralien, Aminosäuren, Lipide), zur Prophylaxe, Behandlung und/oder Pflege trockener Hautzustände.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

4.7	Albanien	ES	Sacrian	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AL		ES FI	Spanien Finnland	LT LT	Litauen	SK	Slowakei
AM	Armenien						
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	ТJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugosławien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		



## Kosmetische oder dermatologische Zubereitungen mit einem Gehalt an Catechinen oder einem Gehalt an Extrakt von grünem Tee

Die vorliegende Erfindung betrifft kosmetische bzw. dermatologische dermatologische Zubereitungen, enthaltend Wirkstoffe zur Pflege und zum Schutze der Haut, insbesondere der empfindlichen und trockenen Haut wie auch ganz besonders im Vordergrunde stehend der durch intrinsische und/oder extrinsische Faktoren gealterten oder alternden Haut sowie die Verwendung solcher Wirkstoffe und Kombinationen solcher Wirkstoffe auf dem Gebiete der kosmetischen und dermatologischen Hautpflege.

Unter kosmetischer Hautpflege ist in erster Linie zu verstehen, daß die natürliche Funktion der Haut als Barriere gegen Umwelteinflüsse (z.B. Schmutz, Chemikalien, Mikroorganismen) und gegen den Verlust von körpereigenen Stoffen (z.B. Wasser, natürliche Fette, Elektrolyte) gestärkt oder wiederhergestellt wird.

Wird diese Funktion gestört, kann es zu verstärkter Resorption toxischer oder allergener Stoffe oder zum Befall von Mikroorganismen und als Folge zu toxischen oder allergischen Hautreaktionen kommen.

Ziel der Hautpflege ist es ferner, den durch tägliche Waschen verursachten Fett- und Wasserverlust der Haut auszugleichen. Dies ist gerade dann wichtig, wenn das natürliche Regenerationsvermögen nicht ausreicht. Außerdem sollen Hautpflegeprodukte vor Umwelteinflüssen, insbesondere vor Sonne und Wind, schützen und die Hautalterung verzögern.

Die Hornschicht der Haut zeichnet sich durch eine besondere Struktur aus, die einerseits die Haut vor Verlust an lebenswichtigem Zellwasser bzw. dem Eindringen von externen Noxen schützt und andererseits ihre eigene Flexibilität durch Bindung einer definierten Wassermenge stabilisiert: Interzellularlipide, bestehend aus freien Sterolen und Fettsäuren sowie verschiedenen Ceramidklassen, bilden innerhalb der Horn-

WO 99/62478 2 PCT/EP99/03777 schicht eine Barriere in Form extrazellulärer, multilamellarer und wasserundurchlässiger Membransysteme aus.

Die Lipidmembranen umlagern die abgestorbenen Korneozyten mit eingelagerten hygroskopischen Stoffen. Die Hornschicht befindet sich in einem ständigen Erneuerungsprozess, wobei nach außen kontinuierlich feine Schuppen (Korneozyten mit anhaftenden Lipiden) abgegeben und von innen verhorntes Zell- und Lipidmaterial nachproduziert wird. Im Gleichgewicht verursacht der Regenerationsprozess also keine Veränderung des transepidermalen Wasserverlustes.

Schon bei einem einfachen Wasserbade ohne Zusatz von Tensiden kommt es zunächst zu einer Quellung der Hornschicht der Haut, wobei der Grad dieser Quellung beispielsweise von der Dauer des Bades und dessen Temperatur abhängt. Zugleich werden wasserlösliche Stoffe, z.B. wasserlösliche Schmutzbestandteile, aber auch hauteigene Stoffe, die für das Wasserbindungsvermögen der Hornschicht verantwortlich sind, ab- bzw. ausgewaschen. Durch hauteigene oberflächenaktive Stoffe werden zudem auch Hautfette in gewissem Ausmaße gelöst und ausgewaschen. Dies bedingt nach anfänglicher Quellung eine nachfolgende deutliche Austrocknung der Haut, die durch waschaktive Zusätze nach verstärkt werden kann.

Bei gesunder Haut sind diese Vorgänge im allgemeinen belanglos, da die Schutzmechanismen der Haut solche leichten Störungen der oberen Hautschichten ohne weiteres kompensieren können. Aber bereits im Falle nichtpathologischer Abweichungen vom Normalstatus, z.B. durch umweltbedingte Abnutzungsschäden bzw. Irritationen, Lichtschäden, Altershaut usw., ist der Schutzmechanismus der Hautoberfläche gestört. Unter Umständen ist er dann aus eigener Kraft nicht mehr imstande, seine Aufgabe zu erfüllen und muß durch externe Maßnahmen regeneriert werden.

Darüber hinaus ist bekannt, daß Lipidzusammensetzung und -menge der Hornschicht der pathologisch veränderten, trockenen und der trockenen, jedoch nicht erkrankten Haut jüngerer und älterer Menschen vom Normalzustand abweicht, der in der gesunden, normal hydrierten Haut einer gleichalten Altersgruppe vorgefunden wird. Dabei stellen die Veränderungen im Lipidmuster der sehr trockenen, nicht-ekzematösen Haut von Patienten mit atopischem Ekzem einen Extremfall für die Abweichungen dar, die in der trockenen Haut hautgesunder Menschen vorgefunden werden.

Diese Abweichungen betreffen dabei ganz besonders die Ceramide, die in ihrer Menge stark reduziert und zusätzlich anders zusammengesetzt sind. Auffallend ist dabei in besonderer Weise das Defizit an den Ceramiden 1 und 3, wobei insbesondere für das Ceramid 1 bekannt ist, daß es in besonderer Weise die Ordnung der Lipide in den Interzellularmembransystemen steigert.

Nachteilige Veränderungen in den Lipidmembranen der vorab geschilderten Art beruhen möglicherweise auf fehlgesteuerter Lipidbiosynthese und erhöhen ebenfalls im Endeffekt den transepidermalen Wasserverlust. Eine langanhaltende Barriereschwäche wiederum macht die an sich gesunde Haut empfindlicher und kann im Einzellfalle zum Entstehen ekzematöser Vorgänge in der kranken Haut beitragen.

Die Wirkung von Salben und Cremes auf Barrierefunktion und Hydratation der Hornschicht besteht in der Regel nicht in einer Wiederherstellung bzw. Stärkung der physikalisch-chemischen Eigenschaften der Lamellen aus Interzellularlipiden. Ein wesentlicher Teileffekt beruht auf der bloßen Abdeckung der behandelten Hautbezirke und dem daraus resultierenden Wasserstau in der darunterliegenden Hornschicht. Coapplizierte hygroskopische Substanzen binden das Wasser, so daß es zu einer meßbaren Zunahme des Wassergehaltes in der Hornschicht kommt. Diese rein physikalische Barriere kann jedoch relativ leicht wieder entfernt werden. Nach dem Absetzen des Produktes kehrt die Haut dann sehr schnell wieder den Zustand vor Behandlungsbeginn zurück. Darüber hinaus kann die Hautpflegewirkung bei regelmäßiger Behandlung nachlassen, so daß schließlich sogar während der Behandlung der Status quo wieder erreicht wird. Bei bestimmten Produkten verschlechtert sich der Zustand der Haut nach Absetzen unter Umständen vorübergehend. Eine nachhaltige Produktwirkung wird in der Regel also nicht oder nur in einem eingeschränkten Maße erreicht.

Um die defizitäre Haut bei ihrer natürlichen Regeneration zu unterstützen und ihre physiologische Funktion zu stärken, werden topischen Präparaten in neuerer Zeit zunehmend Interzellularlipidmischungen zugesetzt, die von der Haut zum Wiederaufbau der natürlichen Barriere verwendet werden sollen. Allerdings handelt es sich bei diesen Lipiden, insbesondere aber den Ceramiden, um sehr teure Rohstoffe. Zudem ist ihre Wirkung meist sehr viel geringer als erhofft.

Ziel der vorliegenden Erfindung war es somit, Wege zu finden, die Nachteile des Standes der Technik zu vermeiden. Insbesondere sollte die Wirkung der Hautpflegeprodukte physiologisch, schnell und nachhaltig sein.

Erfindungsgemäß werden diese Aufgaben gelöst durch Gegenstand der Erfindung sind ferner die Verwendung von Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen oder wäßriger bzw. organischer Extrakte aus Pflanzen oder Pflanzenteilen, die einen Gehalt an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen aufweisen, beispielsweise den Blättern der Pflanzenfamilie Theaceae, insbesondere der Spezies Camellia sinensis (grüner Tee) bzw. deren typische Inhaltsstoffe (wie z.B. Polyphenole bzw. Catechine, Coffein, Vitamine, Zucker, Mineralien, Aminosäuren, Lipide), zur Prophylaxe, Behandlung und/oder Pflege trockener Hautzustände.

Catechine stellen eine Gruppe von Verbindungen dar, die als hydrierte Flavone oder Anthocyanidine aufzufassen sind. Die Catechine bilden die Grundsubstanz einer Reihe natürlicher oligo- oder polymerer Gerbstoffe, z. B. im Tee. Sie kommen zusammen mit anderen Phenolen in vielen Obstarten vor und sind an der durch Phenoloxidasen katalysierten Bräunung von Druck- und Schnittstellen (z. B. bei Äpfeln) beteiligt.

Der Grundkörper, das "Catechin" (Catechol, 3,3',4',5,7-Flavanpentaol, 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-chroman-3,5,7-triol) ist weitverbreitet in Pflanzen und kommt beispielsweise im Catechu vor. Es ist durch die Strukturformel

gekennzeichnet.

Das Epicatechin ((2R,3R)-3,3',4',5,7-Flavanpentaol) stellt ein Epimeres des Catechins dar und ist durch die Strukturformel

gekennzeichnet.

Die erfindungsgemäßen Aufgaben werden ebenfalls gelöst durch kosmetische oder dermatologische Zubereitungen enthaltend pflanzliche Auszüge mit einem Gehalt an Catechinen, insbesondere solche Zubereitungen, die Extrakte des grünen Tees enthalten.

Tee stammt ausschließlich aus Blättern, Blattknospen und zarten Stielen des Teestrauches (Camellia sinensis L.), die nach Verfahren wie Welken, Rollen, Fermentieren, Zerkleinern und Trocknen bearbeitet werden. Schwarzer Tee ist ein fermentierter Tee, Oolong-Tee ist ein halb fermentierter Tee, dessen Blätter nach Welken u. Rollen nur die Hälfte der sonst üblichen Zeit fermentiert und anschließend getrocknet werden. Grüner Tee ist ein unfermentiertes Erzeugnis, dessen Blätter blanchiert, gerollt und unter Erhalt der natürlichen Blattfarbstoffe getrocknet werden.

Die Zusammensetzung der Inhaltsstoffe der Teeblätter schwankt je nach Herkunft und Behandlung beträchtlich. Im Durchschnitt enthält schwarzer Tee 18,9% Catechine und Catechin-Gerbstoffe, 16,6% Proteine, 2,7% Coffein, 10,2% andere Stickstoffverbindungen, 4,6% Oligosaccharide, 0,6% Stärke, 11,9% Pektin, 7,9% Cellulose und 6,1% Lignin. Frische Blätter weisen im wesentlichen die gleiche Zusammensetzung auf, enthalten jedoch mehr Catechine (26%), weniger Stickstoffverbindungen (8,7%, bei gleichem Coffein-Gehalt) sowie 0,8% Inosit. In den Polyphenol-Gerbstoffen finden sich zu etwa 80% Catechine (Hauptbestandteil Galloyl-(-)-epigallocatechin).

Überraschenderweise wurde gefunden, daß Extrakte aus Blättern der Pflanzen der Ordnung Theales mit der Familie Theaceae, insbesondere der Spezies Camellia spec., ganz besonders der Teesorten Camellia sinenis, C. assamica, C. taliensis bzw. C. irrawadiensis und Kreuzungen aus diesen mit beispielsweise Camellia japonica die

Syntheserate der Ceramide in der menschlichen Haut generell, insbesondere aber die Syntheserate der Ceramide 1, 2 und 3 um ein Vielfaches erhöhen.

Außer den Catechinen (beispielsweise Catechin und Epicatechin) enhält grüner Tee ferner die Gallensäureester dieser Wirkstoffe, welche ebenfalls erfindungsgemäß wirksam sind.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung von Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen oder wäßriger bzw. organischer Extrakte aus Pflanzen oder Pflanzenteilen, die einen Gehalt an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen aufweisen, beispielsweise den Blättern der Pflanzenfamilie Theaceae, insbesondere der Spezies Camellia sinensis (Grüner Tee) bzw. deren typische Inhaltsstoffe (wie z.B. Polyphenole bzw. Catechine, Coffein, Vitamine, Zucker, Mineralien, Aminosäuren, Lipide), zur Stimulierung der Sphingolipidsynthese bzw. zur Stärkung der Lipidbarriere der menschlichen Haut.

Vorteilhaft enthalten erfindungsgemäße Hautpflegeprodukte 0,0001 - 20 Gewichtsprozente an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen oder an wäßrigen bzw. organischen Extrakten aus Pflanzen oder Pflanzenteilen, die einen Gehalt an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen aufweisen, vorzugsweise Polyphenole bzw. Catechine aus der Gruppe (-)-Catechin, (+)-Catechin, (-)-Catechingallat, (-)-Gallocatechingallat, (+)-Epicatechin, (-)-Epicatechin, (-)-Epicatechin, (-)-Epigallocatechingallat.

Bevorzugt enthalten kosmetische oder dermatologische Zubereitungen gemäß der Erfindung 0,001 - 10 Gew.-% an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen oder an wäßrigen bzw. organischen Extrakten aus Pflanzen oder Pflanzenteilen, die einen Gehalt an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen aufweisen, bezogen auf die Gesamtzusammensetzung der Zubereitungen.

Ganz besonders bevorzugt enthalten kosmetische oder dermatologische Zubereitungen gemäß der Erfindung 0,01 - 1 Gew.-% an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen oder an wäßrigen bzw. organischen Extrakten aus Pflanzen oder Pflanzenteilen, die einen Gehalt an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen aufweisen, bezogen auf die Gesamtzusammensetzung der Zubereitungen.

Die erfindungsgemäßen topischen Zubereitungen können als flüssige, pastöse cder feste Zubereitungen formuliert werden, beispielsweise als wäßrige oder alkoholische Lösungen, wäßrige Suspensionen, Emulsionen, Salben, Cremes, Gele, Öle, Pulver oder Stifte. In Abhängigkeit von der gewünschten Formulierung können Wirkstoffe in pharmazeutische und kosmetische Grundlagen für topische Applikationen eingearbeitet werden, die als weitere Komponenten beispielsweise Ölkomponenten, Fett und Wachse, Emulgatoren, anionische, kationische, ampholytische, zwitterionische und/oder nichtionogene Tenside, niedere ein- und mehrwertige Alkohole, Wasser, Konservierungsmittel, Puffersubstanzen, Verdickungsmittel, Duftstoffe, Farbstoffe und Trübungsmittel enthalten. Vorteilhaft können die erfindungsgemäßen Wirkstoffe auch in transdermalen therapeutischen Systemen, insbesondere kubischen Systemen verwendet werden.

Es ist von Vorteil, den pflegenden topischen Zubereitungen Zusatzstoffe wie Vitamine, Coenzyme, Substrate und Hilfsfaktoren des Lipidstoffwechsels oder des Energiestoffwechsels oder sonstige kosmetische oder dermatologische Hilfs- oder Wirkstoffe zuzusetzen, beispielsweise Pyridoxin, Pyridoxal, Pyridoxamin, Uridin, L-Serin, schwache Carbonsäuren, deren pKs-Wert zwischen 3 und 5,5 liegt (z.B. Milchsäure und Propionsäure), Citronensäure, Pyruvat sowie zelluläre Energieüberträger (z.B. Kreatin, Guanin, Guanosin, Adenin, Adenosin, Nicotin, Nicotinamid, Riboflavin), Coenzyme (z.B. Coenzym Q<sub>10</sub>, Pantothensäure, Panthenol, Liponsäure), Hilfsfaktoren (z.B. L-Carnitin), Substrate (z.B. Hexosen, Pentosen, Fettsäuren), Taurocholsäure, Lipide (z.B. Ceramide, Cholesterin, Fettsäuren, Sphinosin, Sphingomyelin, Glucocerebroside), Substrate (z.B. Hexosen, Pentosen, Fettsäuren), Glutathion und/oder natürliche Befeuchtungsfaktoren (z.B. Aminosäuren, Harnstoff, Pyrrolidoncarbonsäure, Glycerin).

Es ist auch von Vorteil, den erfindungsgemäßen Zubereitungen Antioxidantien zuzusetzen. Vorteilhaft werden die Antioxidantien gewählt aus der Gruppe bestehend aus Aminosäuren (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D,L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, γ-Linoleyl-, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodi-

propionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Buthioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis μmol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. α-Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Apfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Derivate, Vitamin C und Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Mg-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate (z.B. Vitamin-E-acetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin-A-palmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, a-Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Carnosin, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO<sub>4</sub>) Selen und dessen Derivate (z.B. Selenmethionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, Trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigneten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe.

Günstig sind auch solche kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen, die in der Form eines Sonnenschutzmittels vorliegen. Vorzugsweise enthalten diese neben den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen zusätzlich mindestens eine UV-A-Filtersubstanz und/oder mindestens eine UV-B-Filtersubstanz und/oder mindestens ein anorganisches Pigment.

Es ist aber auch vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindungen, solche kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen zu erstellen, deren hauptsächlicher Zweck nicht der Schutz vor Sonnenlicht ist, die aber dennoch einen Gehalt an UV-Schutzsubstanzen enthalten. So werden z.B. in Tagescrèmes gewöhnlich UV-A- bzw. UV-B-Filtersubstanzen eingearbeitet.

Auch stellen UV-Schutzsubstanzen, ebenso wie Antioxidantien und, gewünschtenfalls, Konservierungsstoffe, einen wirksamen Schutz der Zubereitungen selbst gegen Verderb dar.

WO 99/62478 9 PCT/EP99/03777

Vorteilhaft können erfindungsgemäße Zubereitungen außerdem Substanzen enthalten, die UV-Strahlung im UVB-Bereich absorbieren, wobei die Gesamtmenge der Filtersubstanzen z.B. 0,1 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 10 Gew.-%, insbesondere 1,0 bis 6,0 Gew.-% beträgt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, um kosmetische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, die das Haar bzw. die Haut vor dem gesamten Bereich der ultravioletten Strahlung schützen. Sie können auch als Sonnenschutzmittel fürs Haar oder die Haut dienen.

Enthalten die erfindungsgemäßen Zubereitungen UVB-Filtersubstanzen, können diese öllöslich oder wasserlöslich sein. Erfindungsgemäß vorteilhafte öllösliche UVB-Filter sind z.B.:

- 3-Benzylidencampher-Derivate, vorzugsweise 3-(4-Methylbenzyliden)campher,
   3-Benzylidencampher,
- 4-Aminobenzoësäure-Derivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)-benzoësäure (2-ethylhexyl)ester, 4-(Dimethylamino)benzoësäureamylester;
- Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure(2-ethylhexyl)ester, 4-Methoxyzimtsäureisopentylester;
- Ester der Salicylsäure, vorzugsweise Salicylsäure(2-ethylhexyl)ester, Salicylsäure(4-isopropylbenzyl)ester, Salicylsäurehomomenthylester,
- Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon,
   2-Hydroxy-4-methoxy-4'-methylbenzophenon,
   2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon;
- Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzalmalonsäuredi(2-ethylhexyl)ester,
- Derivate des 1,3,5-Triazins, vorzugsweise 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy) -1,3,5-triazin.

Die Liste der genannten UVB-Filter, die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen verwendet werden können, soll selbstverständlich nicht limitierend sein.

Es kann auch von Vorteil sein, erfindungsgemäße Zubereitungen mit UVA-Filtern zu formulieren, die bisher üblicherweise in kosmetischen Zubereitungen enthalten sind. Bei diesen Substanzen handelt es sich vorzugsweise um Derivate des Dibenzoylmethans, insbesondere um 1-(4'-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)propan-1,3-dion und um 1-Phenyl-3-(4'-isopropylphenyl)propan-1,3-dion.

Gegenstand der Erfindung sind also auch die Kombinationen der erfindungsgemäßen Wirkstoffe, insbesondere in den topischen Zubereitungen, mit Antioxidantien, Stoffen des aeroben zellulären Energiestoffwechsels und/oder UV-Absorbern, durch die sich z.B. die Stabilität und die Wirkung der Zubereitung verbessern läßt.

Die vorstehend aufgeführten Beispiele für kombinierbare Wirkstoffe aus den angegebenen Wirkstoffgruppen dienen dazu, die Erfindung zu beschreiben, ohne daß beabsichtigt ist, die Erfindung auf diese Beispiele zu beschränken.

Darüber hinaus können schützende Formulierungsformen angewendet werden, wobei die erfindungsgemäßen Stoffe z.B. in Liposomen, Micellen, Nanosphären usw. aus z.B. hydrierten Amphiphilen, wie z.B. Ceramiden, Fettsäuren, Sphingomyelin und Phosphoglyceriden bzw. in Cyclodextrane eingeschlossen (verkapselt) werden. Weiterer Schutz kann durch die Verwendung von Schutzgas (z.B. N<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub>) bei der Formulierung und die Verwendung gasdichter Verpackungsformen erreicht werden.

Weitere Hilfs- und Zusatzstoffe können wasserbindende Stoffe, Verdicker, Füllstoffe, Parfüm, Farbstoffe, Emulgatoren, Wirkstoffe wie Vitamine, Konservierungsmittel, Wasser und/oder Salze sein.

Die erfindungsgemäßen Stoffgruppen lassen sich in alle kosmetischen Grundlagen einarbeiten. Grundsätzlich sind allerdings W/O- und O/W- und W/O/W-Emulsionen, Hydrodispersionen und Lipodispersionen bevorzugt. Besonders vorteilhaft können erfindungsgemäße Kombinationen in Pflegeprodukte wie beispielsweise O/W-Cremes, W/O-Cremes, O/W-Lotionen usw. eingesetzt werden.

Die Lipidphase kann vorteilhaft gewählt werden aus folgender Substanzgruppe:

- Mineralöle, Mineralwachse
- Öle, wie Triglyceride der Caprin- oder der Caprylsäure, vorzugsweise aber Rizinusöl;
- Fette, Wachse und andere natürliche und synthetische Fettkörper, vorzugsweise Ester von Fettsäuren mit Alkoholen niedriger C-Zahl, z.B. mit Isopropanol, Propylenglykol oder Glycerin, oder Ester von Fettalkoholen mit Alkansäuren niedriger C-Zahl oder mit Fettsäuren;
- Alkylbenzoate;

Silikonöle wie Dimethylpolysiloxane, Diethylpolysiloxane, Diphenylpolysiloxane sowie Mischformen daraus.

Die Ölphase der Emulsionen, Oleogele bzw. Hydrodispersionen oder Lipodispersionen im Sinne der vorliegenden Erfindung wird vorteilhaft gewählt aus der Gruppe der Ester aus gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen und gesättigten und/oder unverzweigten Alkoholen einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen, aus der Gruppe der Ester aus aromatischen Carbonsäuren und gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkoholen einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen. Solche Esteröle können dann vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat, Isopropylstearat, Isopropyloleat, n-Butylstearat, n-Hexyllaurat, n-Decyloleat, Isooctylstearat, Isononylstearat, Isononylisononanoat, 2-Ethylhexylpalmitat, 2-Ethylhexyllaurat, 2-Hexyldecylstearat, 2-Octyldodecylpalmitat, Oleyloleat, Oleylerucat, Erucyloleat, Erucylorucat sowie synthetische, halbsynthetische und natürliche Gemische solcher Ester, z.B. Joiobaöl.

Ferner kann die Ölphase vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe der verzweigten und unverzweigten Kohlenwasserstoffe und -wachse, der Silkonöle, der Dialkylether, der Gruppe der gesättigten oder ungesättigten, verzweigten oder unverzweigten Alkohole, sowie der Fettsäuretriglyceride, namentlich der Triglycerinester gesättigter und/oder ungesättigter, verzweigter und/oder unverzweigter Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 8 bis 24, insbesondere 12 - 18 C-Atomen. Die Fettsäuretriglyceride können beispielsweise vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe der synthetischen, halbsynthetischen und natürlichen Öle, z.B. Olivenöl, Sonnenblumenöl, Sojaöl, Erdnußöl, Rapsöl, Mandelöl, Palmöl, Kokosöl, Palmkernöl und dergleichen mehr.

Auch beliebige Abmischungen solcher Öl- und Wachskomponenten sind vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung einzusetzen. Es kann auch gegebenenfalls vorteilhaft sein, Wachse, beispielsweise Cetylpalmitat, als alleinige Lipidkomponente der Ölphase einzusetzen.

Vorteilhaft wird die Ölphase gewählt aus der Gruppe 2-Ethylhexylisostearat, Octyldodecanol, Isotridecylisononanoat, Isoeicosan, 2-Ethylhexylcocoat, C<sub>12-15</sub>-Alkylbenzoat, Capryl-Caprinsäure-triglycerid, Dicaprylylether.

Besonders vorteilhaft sind Mischungen aus  $C_{12-15}$ -Alkylbenzoat und 2-Ethylhexylisostearat, Mischungen aus  $C_{12-15}$ -Alkylbenzoat und Isotridecylisononanoat sowie Mischungen aus  $C_{12-15}$ -Alkylbenzoat, 2-Ethylhexylisostearat und Isotridecylisononanoat.

Von den Kohlenwasserstoffen sind Paraffinöl, Squalan und Squalen vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung zu verwenden.

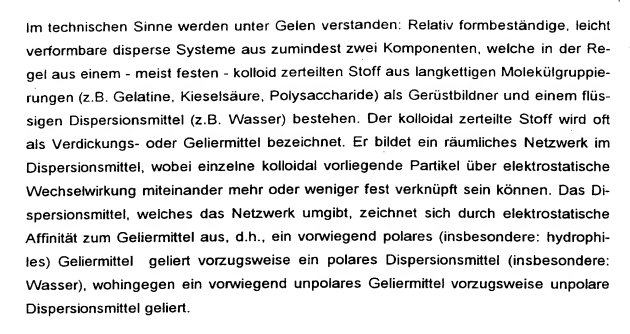
Vorteilhaft kann die Ölphase ferner einen Gehalt an cyclischen oder linearen Silikonölen aufweisen oder vollständig aus solchen Ölen bestehen, wobei allerdings bevorzugt wird, außer dem Silikonöl oder den Silikonölen einen zusätzlichen Gehalt an anderen Ölphasenkomponenten zu verwenden.

Vorteilhaft wird Cyclomethicon (Octamethylcyclotetrasiloxan) als erfindungsgemäß zu verwendendes Silikonöl eingesetzt. Aber auch andere Silikonöle sind vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung zu verwenden, beispielsweise Hexamethylcyclotrisiloxan, Polydimethylsiloxan, Polydimethylsiloxan, Polydimethylsiloxan,

Besonders vorteilhaft sind ferner Mischungen aus Cyclomethicon und Isotridecylisononanoat, aus Cyclomethicon und 2-Ethylhexylisostearat.

Die wäßrige Phase der erfindungsgemäßen Zubereitungen enthält gegebenenfalls vorteilhaft

Alkohole, Diole oder Polyole niedriger C-Zahl, sowie deren Ether, vorzugsweise Ethanol, Isopropanol, Propylenglykol, Glycerin, Ethylenglykol, Ethylenglykolmonoethyl- oder -monobutylether, Propylenglykolmonomethyl, -monoethyl- oder -monobutylether, Diethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether und analoge Produkte, ferner Alkohole niedriger C-Zahl, z.B. Ethanol, Isopropanol, 1,2-Propandiol, Glycerin sowie insbesondere ein oder mehrere Verdickungsmittel, welches oder welche vorteilhaft gewählt werden können aus der Gruppe Siliciumdioxid, Aluminiumsilikate, Polysaccharide bzw. deren Derivate, z.B. Hyaluronsäure, Xanthangummi, Hydroxypropylmethylcellulose, besonders vorteilhaft aus der Gruppe der Polyacrylate, bevorzugt ein Polyacrylat aus der Gruppe der sogenannten Carbopole, beispielsweise Carbopole der Typen 980, 981, 1382, 2984, 5984, jeweils einzeln oder in Kombination.



Starke elektrostatische Wechselwirkungen, welche beispielsweise in Wasserstoffbrükkenbindungen zwischen Geliermittel und Dispersionsmittel, aber auch zwischen Dispersionsmittelmolekülen untereinander verwirklicht sind, können zu starker Vernetzung auch des Dispersionsmittels führen. Hydrogele können zu fast 100 % aus Wasser bestehen (neben beispielsweise ca. 0,2 - 1,0 % eines Geliermittels) und dabei durchaus feste Konsistenz besitzen. Der Wasseranteil liegt dabei in eisähnlichen Strukturelementen vor, so daß Gele daher ihrer Namensherkunft [aus lat. "gelatum" = "Gefrorenes" über den alchimistischen Ausdruck "gelatina" (16. Jhdt.) für nhdt. "Gelatine"] durchaus gerecht werden.

Gele gemäß der Erfindung enthalten üblicherweise Alkohole niedriger C-Zahl, z.B. Ethanol, Isopropanol, 1,2-Propandiol, Glycerin und Wasser in Gegenwart eines Verdickungsmittels, das bei ölig-alkoholischen Gelen vorzugsweise Siliciumdioxid oder ein Aluminiumsilikat, bei wäßrig-alkoholischen oder alkoholischen Gelen vorzugsweise ein Polyacrylat ist.

Zubereitungen gemäß der Erfindung können beispielsweise auch als Schaum- und Duschbäder, feste und flüssige Seifen oder sogenannte "Syndets" (synthetische Detergentien), Shampoos, Handwaschpasten, Intimwaschmittel, spezielle Reinigungsmittel für Kleinkinder und dergleichen ausgestaltet werden.

Erfindungsgemäße Zubereitungen können sich gegebenenfalls vorteilhaft durch einen Gehalt an Tensiden auszeichnen. Tenside sind amphiphile Stoffe, die organische, unpolare Substanzen in Wasser lösen können. Sie sorgen, bedingt durch ihren spezifischen Molekülaufbau mit mindestens einem hydrophilen und einem hydrophoben Molekülteil, für eine Herabsetzung der Oberflächenspannung des Wassers, die Benetzung der Haut, die Erleichterung der Schmutzentfernung und -lösung, ein leichtes Abspülen und – je nach Wunsch – für Schaumregulierung.

Bei den hydrophilen Anteilen eines Tensidmoleküls handelt es sich meist um polare funktionelle Gruppen, beispielweise –COO<sup>-</sup>, –OSO<sub>3</sub><sup>2-</sup>, –SO<sub>3</sub><sup>-</sup>, während die hydrophoben Teile in der Regel unpolare Kohlenwasserstoffreste darstellen. Tenside werden im allgemeinen nach Art und Ladung des hydrophilen Molekülteils klassifiziert. Hierbei können vier Gruppen unterschieden werden:

- anionische Tenside,
- · kationische Tenside,
- · amphotere Tenside und
- · nichtionische Tenside.

Anionische Tenside weisen als funktionelle Gruppen in der Regel Carboxylat-, Sulfatoder Sulfonatgruppen auf. In wäßriger Lösung bilden sie im sauren oder neutralen Milieu negativ geladene organische Ionen. Kationische Tenside sind beinahe ausschließlich durch das Vorhandensein einer quarternären Ammoniumgruppe gekennzeichnet. In wäßriger Lösung bilden sie im sauren oder neutralen Milieu positiv geladene organische Ionen. Amphotere Tenside enthalten sowohl anionische als auch kationische Gruppen und verhalten sich demnach in wäßriger Lösung je nach pH-Wert wie anionische oder kationische Tenside. Im stark sauren Milieu besitzen sie eine positive und im alkalischen Milieu eine negative Ladung. Im neutralen pH-Bereich hingegen sind sie zwitterionisch, wie das folgende Beispiel verdeutlichen soll:

 $RNH_2^+CH_2CH_2COOH\ X^-$  (bei pH=2)  $X^-$  = beliebiges Anion, z.B. Cf

 $RNH_2^+CH_2CH_2COO^-$  (bei pH=7)

 $RNHCH_2CH_2COO^+B^+$  (bei pH=12)  $B^+$  = beliebiges Kation, z.B.  $Na^+$ 

Typisch für nicht-ionische Tenside sind Polyether-Ketten. Nicht-ionische Tenside bilden in wäßrigem Medium keine Ionen.



Vorteilhaft zu verwendende anionische Tenside sind

Acylaminosäuren (und deren Salze), wie

- 1. Acylglutamate, beispielsweise Natriumacylglutamat, Di-TEA-palmitoylaspartat und Natrium Caprylic/ Capric Glutamat,
- 2. Acylpeptide, beispielsweise Palmitoyl-hydrolysiertes Milchprotein, Natrium Cocoyl-hydrolysiertes Soja Protein und Natrium-/ Kalium Cocoyl-hydrolysiertes Kollagen,
- 3. Sarcosinate, beispielsweise Myristoyl Sarcosin, TEA-lauroyl Sarcosinat, Natriumlauroylsarcosinat und Natriumcocoylsarkosinat,
- 4. Taurate, beispielsweise Natriumlauroyltaurat und Natriummethylcocoyltaurat,
- 5. AcylLactylate, lauroyllactylat, Caproyllactylat
- 6. Alaninate

#### Carbonsäuren und Derivate, wie

- 1. Carbonsäuren, beispielsweise Laurinsäure, Aluminiumstearat, Magnesiumalkanolat und Zinkundecylenat,
- 2. Ester-Carbonsäuren, beispielsweise Calciumstearoyllactylat, Laureth-6 Citrat und Natrium PEG-4 Lauramidcarboxylat,
- 3. Ether-Carbonsäuren, beispielsweise Natriumlaureth-13 Carboxylat und Natrium PEG-6 Cocamide Carboxylat,

Phosphorsäureester und Salze, wie beispielsweise DEA-Oleth-10-Phosphat und Dilaureth-4 Phosphat,

#### Sulfonsäuren und Salze, wie

- 1. Acyl-isethionate, z.B. Natrium-/ Ammoniumcocoyl-isethionat,
- 2. Alkylarylsulfonate,
- 3. Alkylsulfonate, beispielsweise Natriumcocosmonoglyceridsulfat, Natrium  $C_{12-14}$  Olefin-sulfonat, Natriumlaurylsulfoacetat und Magnesium PEG-3 Cocamidsulfat,
- Sulfosuccinate, beispielsweise Dioctylnatriumsulfosuccinat, Dinatriumlaurethsulfosuccinat, Dinatriumlaurylsulfosuccinat und Dinatriumundecylenamido MEA-Sulfosuccinat

#### sowie

Schwefelsäureester, wie

- 1. Alkylethersulfat, beispielsweise Natrium-, Ammonium-, Magnesium-, MIPA-, TI-PA- Laurethsulfat, Natriummyrethsulfat und Natrium C<sub>12-13</sub> Parethsulfat,
- 2. Alkylsulfate, beispielsweise Natrium-, Ammonium- und TEA- Laurylsulfat.

#### B. Kationische Tenside

Gegebenenfalls vorteilhaft zu verwendende kationische Tenside sind

- 1. Alkylamine,
- 2. Alkylimidazole,
- 3. Ethoxylierte Amine und
- Quaternäre Tenside.
- 5. Esterquats

Quaternäre Tenside enthalten mindestens ein N-Atom, das mit 4 Alkyl- oder Arylgruppen kovalent verbunden ist. Dies führt, unabhängig vom pH Wert, zu einer positiven Ladung. Vorteilhaft sind, Alkylbetain, Alkylamidopropylbetain und Alkyl-amidopropylhydroxysulfain. Die erfindungsgemäß verwendeten kationischen Tenside können ferner bevorzugt gewählt werden aus der Gruppe der quaternären Ammoniumverbindungen, insbesondere Benzyltrialkylammoniumchloride oder -bromide, wie beispielsweise Benzyldimethylstearylammoniumchlorid, ferner Alkyltrialkylammoniumsalze, beispielsweise beispielsweise Cetyltrimethylammoniumchlorid oder -bromid, Alkyldimethylhydroxyethylammoniumchloride oder -bromide, Dialkyldimethylammoniumchloride oder -bromide, Alkylamidethyltrimethylammoniumethersulfate, Alkylpyridiniumsalze, beispielsweise Lauryl- oder Cetylpyrimidiniumchlorid, Imidazolinderivate und Verbindungen mit kationischem Charakter wie Aminoxide, beispielsweise Alkyldimethylaminoxide oder Alkylaminoethyldimethylaminoxide. Vorteilhaft sind insbesondere Cetyltrimethylammoniumsalze zu verwenden.

#### C. Amphotere Tenside

Vorteilhaft zu verwendende amphotere Tenside sind

- Acyl-/dialkylethylendiamin, beispielsweise Natriumacylamphoacetat, Dinatriumacylamphodipropionat, Dinatriumalkylamphodiacetat, Natriumacylamphohydroxypropylsulfonat, Dinatriumacylamphodiacetat und Natriumacylamphopropionat,
- 2. N-Alkylaminosäuren, beispielsweise Aminopropylalkylglutamid, Alkylaminopropionsäure, Natriumalkylimidodipropionat und Lauroamphocarboxyglycinat.

#### D. Nicht-ionische Tenside

Vorteilhaft zu verwendende nicht-ionische Tenside sind

- 1. Alkohole,
- 2. Alkanolamide, wie Cocamide MEA/ DEA/ MIPA,
- 3. Aminoxide, wie Cocoamidopropylaminoxid,
- 4. Ester, die durch Veresterung von Carbonsäuren mit Ethylenoxid, Glycerin, Sorbitan oder anderen Alkoholen entstehen,
- 5. Ether, beispielsweise ethoxylierte/propoxylierte Alkohole, ethoxylierte/ propoxylierte Ester, ethoxylierte/ propoxylierte Glycerinester, ethoxylierte/ propoxylierte Cholesterine, ethoxylierte/ propoxylierte Triglyceridester, ethoxyliertes propoxyliertes Lanolin, ethoxylierte/ propoxylierte Polysiloxane, propoxylierte POE-Ether und Alkylpolyglycoside wie Laurylglucosid, Decylglycosid und Cocoglycosid.
- 6. Sucroseester, -Ether
- 7 Polyglycerinester, Diglycerinester, Monoglycerinester
- 8. Methylglucosester, Ester von Hydroxysäuren

Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung verdeutlichen. Mengenangaben, Prozentangaben oder Teile beziehen sich, soweit nicht anders angegebene, auf das Gewicht, insbesondere auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen oder der jeweiligen Mischung.

## Beispiel 1

#### Hautcreme vom W/O-Typ

	Gew%
Vaseline DAB 9	13,0
Glycerin DAB 9	6,30
Paraffinöl	40,80
Cetylstearylalkohol/PEG-40-Ricinusöl/Natriumcetyl	2,50
stearylsulfat	
(Eutanol® G, Henkel KGaA)	
Extrakt von grünem Tee	3,00
Parfum, Konservierungsmittel, Farbstoffe	q.s.
Wasser	ad 100,00

Der Extrakt von grünem Tee wird in die Wasserphase eingerührt. Die Fettphase wird zu der 75° C warmen Wasserphase gegeben, verrührt und homogenisiert, bis eine gleichmäßige Creme entstanden ist.

## **Beispiel 2**

#### Hautcreme vom W/O-Typ

	Gew%
PEG-1 Glyceryl-Oleostearat + Paraffinwachs	8,00
Vaseline DAB	2,80
Paraffinwachs/Paraffin	1,80
Paraffinöl	12,00
Ceresin	2,20
Octyldodecanol	10,00
Propylenglycol	1,00
Glycerin	1,00
Magnesiumsulfat	0,70
Parfum, Konservierungsmittel, Farbstoffe	q.s.
Wasser VES	ad 100,00

Der Extrakt von grünem Tee wird in die Wasserphase eingerührt. Die Fettphase wird zu der 75° C warmen Wasserphase gegeben, verrührt und homogenisiert, bis eine gleichmäßige Creme entstanden ist.

## B ispi 13

Hautcreme vom O/W-Typ

	Gew%
Octyldodecanol	9,30
(Emulgade ® F, Henkel KGaA)	
Cetearylalkohol/PEG-40-Paraffinöl	7,80
Ricinusöl/Natriumcetearylsulfat	3,70
(Eutanol ® G, Henkel KGaA)	
(-)-Epigallocatechin Gallat	1,00
Glycerin DAB 9	4,50
Parfum, Konservierungsmittel, Farbstoffe	q.s.
Wasser VES	ad 100,00

(-)-Epigallocatechin Gallat wird in der Wasserphase gelöst. Die Fettphase wird zu der 75°C warmen Wasserphase gegeben, verrührt und homogenisiert, bis eine gleichmäßige Creme entstanden ist.

## Beispiel 4

#### O/W-Lotion

	Gew%
Steareth-2	3,00
Steareth-21	2,00
Cetylstearylalkohol/TEG-40-Ricinusöl/Natriumcetyl-	2,50
stearylsulfat	
(Eutanol ® G, Henkel KGaA)	
Paraffinöl	15,00
Propylenglycol	1,00
Glycerin	3,00
(-)-Catechin	1,20
Parfum, Konservierungsmittel, Farbstoffe	q.s.
Wasser VES	ad 100,00

(-)-Catechin wird in der Wasserphase gelöst. Die Fettphase wird sodann zu der 75° C warmen Wasserphase gegeben, verrührt und homogenisiert, bis eine gleichmäßige hellgelbe Lotion entstanden ist.

### Beispiel 5

## O/W-Lotion

	Gew%
Octyldodecanol	5,60
(Emulgade F, Henkel KGaA)	
Cetylstearylalkohol/TEG-40-Ricinusöl/Natriumcetyl-	8,90
stearylsulfat	
(Eutanol ® G, Henkel KGaA)	
Cetearylisononanoat	7,50
(Cetiol® 5N, Henkel KGaA)	
Paraffinöl	10,50
(-)-Gallocatechin Gallat	5,00
Glycerin DAB 9	4,70
Parfum, Konservierungsmittel, Farbstoffe	q.s.
Wasser VES	ad 100,00

(-)-Gallocatechin Gallat wird in der Wasserphase gelöst, Die Fettphase wird sodann zu der 75° C warmen Wasserphase gegeben, verrührt und homogenisiert, bis eine gleichmäßige Emulsion entstanden ist.

## Beispiel 6

#### Hautöl

	Gew%
Glyceryltricaprylat	21,00
(Miglyol ® 812, Dynamit Nobel)	
Hexyllaurat	20,00
(Cetiol ® A, Henkel KGaA)	
Octylstearat	20,00
(Cetiol ® 886, Henkel KGaA	
Paraffinöl	36,00
Extrakt von grünem Tee	3,00

Die Komponenten werden bei 25° C verrührt, bis eine gleichmäßige, klare Mischung entstanden ist.

#### WO 99/62478

## Patentansprüch:

- 1. Verwendung von Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen oder wäßriger bzw. organischer Extrakte aus Pflanzen oder Pflanzenteilen, die einen Gehalt an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen aufweisen, beispielsweise den Blättern der Pflanzenfamilie Theaceae, insbesondere der Spezies Camellia sinensis (grüner Tee) bzw. deren typische Inhaltsstoffe (wie z.B. Polyphenole bzw. Catechine, Coffein, Vitamine, Zucker, Mineralien, Aminosäuren, Lipide), zur Prophylaxe, Behandlung und/oder Pflege trockener Hautzustände.
- 2. Verwendung von Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen oder wäßriger bzw. organischer Extrakte aus Pflanzen oder Pflanzenteilen, die einen Gehalt an Catechinen oder Gallensäureestern von Catechinen aufweisen, beispielsweise den Blättern der Pflanzenfamilie Theaceae, insbesondere der Spezies Camellia sinensis (Grüner Tee) bzw. deren typische Inhaltsstoffe (wie z.B. Polyphenole bzw. Catechine, Coffein, Vitamine, Zucker, Mineralien, Aminosäuren, Lipide), zur Stimulierung der Sphingolipidsynthese bzw. zur Stärkung der Lipidbarriere der menschlichen Haut.
- 3. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das oder die Catechine gewählt wird oder werden aus der Gruppe (-)-Catechin, (+)-Catechin, (-)-Catechin Gallat, (-)-Gallocatechin Gallat, (+)-Epicatechin, (-)-Epicatechin, (-)-Epigallocatechin, (-)-Epigallocatechin Gallat.
- 4. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen enthaltend pflanzliche Auszüge mit einem Gehalt an Catechinen, insbesondere solchen Zubereitungen, die Extrakte des grünen Tees enthalten.



Inte onal Application No PCT/EP 99/03777

		<del> </del>		
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/48			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classi	fication and IPC	~	
B. FIELDS	SEARCHED			
	ocumentation searched (classification system followed by classific	ation symbols)		
IPC 6	A61K			
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent tha	t such documents are included in the fields se	arched	
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data	oase and, where practical, search terms used)		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.	
			Ticicvant to claim 146.	
А	DE 196 27 344 A (VITASYN GMBH ENTWICKLUNG & VERTRIEB PHARMAZEUTISCHER PRODUKTE) 8 January 1998 (1998-01-08) the whole document			
А	WO 98 10739 A (E-L MANAGEMENT (ET AL.) 19 March 1998 (1998-03-1945) page 4, line 8 - line 31	CORPORATION 19)		
Funti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed i	n annex.	
° Special ca	stegories of cited documents :	WTH 1		
	ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter or priority date and not in conflict with t	he application but	
consid	dered to be of particular relevance	cited to understand the principle or the invention		
"E" earlier o	document but published on or after the international tate	"X" document of particular relevance; the cl		
_	nate ant which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc	be considered to	
which	is cited to establish the publication date of another	"Y" document of particular relevance; the cl		
	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an inv document is combined with one or more	entive step when the	
other	means	ments, such combination being obviou in the art.		
"P" docume iater th	ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	"&" document member of the same patent f	amily	
<b></b>	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	·	
1	1 October 1999	18/10/1999		
Name and r	mailing address of the ISA	Authorized officer		
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx, 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Alvarez Alvarez, C		

information on patent family members

Inte "on Application No PCT/EP 99/03777

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date	
DE 19627344	Α	08-01-1998	DE	29623606 L		10-06-1999	-
WO 9810739	Α	19-03-1998	US AU	5855897 A 4481897 A	•	05-01-1999 02-04-1998	

Inte ionales Aktenzeichen PCT/EP 99/03777

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES					
IPK 6	A61K7/48				
	-				
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK			
	RCHIERTE GEBIETE				
Recherchiei	ner Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol $A61K$	ole)			
IIIK	AOIK				
Recherchier	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwendete !	Suchbegriffe)		
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
Α	DE 196 27 344 A (VITASYN GMBH ENT	[WICKLUNG			
	& VERTRIEB PHARMAZEUTISCHER PRODU	JKTE)			
	8. Januar 1998 (1998-01-08) das ganze Dokument				
	das ganze bokument				
Α	WO 98 10739 A (E-L MANAGEMENT CO	DRPORATION			
	ET AL.) 19. März 1998 (1998-03-19				
	Seite 4, Zeile 8 - Zeile 31				
			<b>.</b>		
			1		
			· •		
		İ	į		
entn	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie			
		"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht	internationalen Anmeldedatum		
"A" Verotier aber n	ntlichung, die den allgemeinen Stand-der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur	zum Verständnis des der		
"E" älteres i Anmel	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips ( Theorie angegeben ist			
"L" Veröffer	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein aufgrund dieser Veröffentlich	hung nicht als neu oder auf		
andere	ien zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung betegt werden ler die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	erfinderischer Tätigkeit beruhend betrau "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu	tung; die beanspruchte Erfindung		
ausget	führt)	kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung mit	eit beruhend betrachtet		
eine B	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und		
"P" Verotter	Othichung die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben			
Datum des /	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Red	cherchenberichts		
1.	1. Oktober 1999	18/10/1999			
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk				
-	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 Alvarez Alvarez, C				
	Fax: (+31-70) 340-3016				



Angaben zu Veröffentlichu. ".n., die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 99/03777

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 19627344 A	08-01-1998	DE 29623606 U	10-06-1999
WO 9810739 A	19-03-1998	US 5855897 A AU 4481897 A	05-01-1999 02-04-1998

Weg/701710n

# PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

7

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 6713Wika9843	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of Internation Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/41				
International application No.	nternational application No. International filing date (day/month/year) Priority date (day/month/year)				
PCT/EP99/03777	01 June 1999 (01.0	06.99)	03 June 1998 (03.06.98)		
International Patent Classification (IPC) or n A61K 7/48	ational classification and IPC				
Applicant	BEIERSDORF A	AG			
This international preliminary exa Authority and is transmitted to the a	mination report has been pre pplicant according to Article 36	pared by this	International Preliminary Examining		
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, including	ng this cover s	sheet.		
been amended and are the b	This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).				
These annexes consist of a t	otal of sheets.				
3. This report contains indications rela	ting to the following items:				
I Basis of the report					
II Priority	II Priority				
III Non-establishmen	Non-problishment of criticism (the contract of criticism (the contract of criticism)				
	I sale of units of investigation				
Reasoned statemen					
VI Certain documents	cited				
VII Certain defects in	the international application				
VIII Certain observations on the international application					
Date of submission of the demand	Date o	f completion of	of this report		
21 December 1999 (21.	12.99)	29 A	August 2000 (29.08.2000)		
Name and mailing address of the IPEA/EP	Autho	rized officer			
Facsimile No.  Telephone No.					

# INTERNATIONAL PLANINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP99/03777

I. Basis of the report			
1. This report has been draw under Article 14 are referred	rn on the basis of (Replacement shift to in this report as "originally file	neets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation d'and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):	
the internation	nal application as originally file	d.	
the descriptio	n, pages1-20	, as originally filed,	
	pages	, filed with the demand,	
	pages	, filed with the letter of,	
	pages	, filed with the letter of	
the claims,	Nos. 1-4	, as originally filed,	
_		, as amended under Article 19,	
	Nos.	, filed with the demand,	
	Nos.	, filed with the letter of,	
		, filed with the letter of	
the drawings,	sheets/fig	, as originally filed,	
	sheets/fig	, filed with the demand,	
	sheets/fig	, filed with the letter of ,	
	sheets/fig	, filed with the letter of	
2. The amendments have res	ulted in the cancellation of:		
the descriptio	n, pages	_	
the claims,	Nos	_	
the drawings,	sheets/fig		
3. This report has been to go beyond the dis	n established as if (some of) the	amendments had not been made, since they have been considered the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).	
so go coyena uno en	ni n	are supplemental Box (Rule 76.2(6)).	
4. Additional observations, is	f necessary:		
	·		

PCT/EP99/03777

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicabi	lity
The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be n industrially applicable have not been examined in respect of:	ion obvious), or to be
the entire international application.	
Claims Nos1-4	
because:	
the said international application, or the said claims Nos. 1-4 relate to the following subject matter which does not require an international preliminary exa	mination (specify):
See supplemental box.	
	*
. •	
	-
the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos. are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):	1-4
See supplemental box.	
	13
	**
the claims, or said claims Nos. by the description that no meaningful opinion could be formed.	_ are so inadequately supported
no international search report has been established for said claims Nos.	

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of:

III

- Independent Claims 1 and 2 are not clear within the meaning of PCT Article 6. The wording is unclear because of the repeated use of "or", "for example", more particularly", "such as" and "and/or", which means that - independently of the catechins - the stated treatment may involve, for example, caffeine, vitamins, sugars, minerals, amino acids or lipids (alone in each case).
- 2. Dependent Claims 3 and 4 contain the above-mentioned obscurities.
- 3. Although Claims 1 and 2 are drafted as separate, independent claims, they actually appear to relate to one and the same subject matter and apparently differ from each other only by differing definitions of the subject matter for which protection is sought. The claims are therefore not concise. For this reason, Claims 1 and 2 do not comply with the requirements of PCT Article 6.

To remedy this defect, it seems appropriate to draft an amended set of claims in which the subject matter is defined by a single, clear, independent claim to which other, dependent claims covering the optional features could be appended (PCT Rule 6.4).

4. Claims 1 - 4 as presently worded also include subject matter which, in the opinion of this Authority, falls under PCT Rule 67.1(iv) (see, e.g., page 1, line 6, of the description, and Claim 4, where dermatological

.../...

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Inchational application No.
PCT/EP 99/03777

~	_			_
Sun	nle	mer	ntai	Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of:

III

skin care is mentioned). Consequently, no opinion was established concerning the industrial applicability of the subject matter of said claims (PCT Article 34(4)(a)(i)).

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

rnational application No.
PCT/EP 99/03777

٧.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims		YES
		Claims	See Box III	NO NO
	Inventive step (IS)	Claims		YES
		Claims	See Box III	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims		YES
		Claims	See Box III	NO

2. Citations and explanations

1. Reference is made to the following document:

D1: Database WPI, DW 199722, Derwent & CN 1098904 (1995-02-22)

2. In view of the objections raised in Box III, a definitive examination cannot be carried out. However, the following points should be noted:

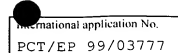
Claim 1 is very broad and comprises a large number of organic extracts (all of which contain catechins or bile acid esters of catechins), e.g., tea extracts.

D1 discloses the use of tea extracts to moisten facial skin and hence, implicitly, the use to treat dry skin. D1 is therefore prejudicial to novelty (PCT Article 33(2)) for the subject matter of Claim 1.

3. D1, which is considered to be the closest prior art, discloses the use of tea extracts to moisten facial skin. The subject matter of Claim 2 differs therefrom only by the feature "stimulation of sphingolipid synthesis or strengthening of the lipid

.../...

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



(Continuation of V.2)

barrier". There exists, however, a close connection between dry skin and changes in the lipid pattern (see the last paragraph on page 2 of the description. To a person skilled in the art who knows the teaching of D1, it therefore seems obvious to use the tea extracts described in D1 to strengthen the lipid barrier and thereby arrive at the subject matter of Claim 2. Consequently, the subject matter of Claim 2 does not involve an inventive step (PCT Article 33(3)).

- 4. A positive international preliminary report for the subjects of Claims 3 and 4 can be issued only in the presence of independent claims which meet the requirements of PCT Article 33(2) and (3).
- for assessing the industrial applicability of the present Claims 1 4. Patentability may depend on the wording of the claims. The EPO, for example, does not recognise the industrial applicability of claims to the use of a compound in a medical treatment; it does, however, allow claims to the first medical use of a known compound in a medical treatment or the use of such a compound to manufacture a drug for a new medical treatment.

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/EP 99/03777

VII. Certain defects in the international application	
---	--

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

1. Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite document D1 or indicate the relevant prior art disclosed therein.